#### ⑩日本国特許庁(JP)

# 引 止 有 りの 特許 出願 公開

## ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

平2-97397

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

◎公開 平成2年(1990)4月9日

C 12 P 21/02 C 07 K 13/00 C 12 N 15/12 ZNA

8214-4B 8318-4H

Ж

CNA 8318—41

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

60発明の名称

細胞接着活性ポリペプチド

②特 願 昭63-160949

20出 顧 昭63(1988) 6月30日

**@発明者 君塚** 

房 夫

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

個発明者後藤

晶一

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寶酒造株式会社中央研

究所内

**7**0発明者 大館

洋一

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寶酒造株式会社中央研

究所内

**烟発明者 嶌田** 

雅光

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寶酒造株式会社中央研

究所内

勿出 願 人 實酒造株式会社

京都府京都市伏見区竹中町609番地

個代 理 人 弁理士 中 本 宏 外 2名

最終頁に続く

明 知 有

1. 発明の名称

細胞接着活性ポリペプチド

#### 2. 特許請求の範囲

1、下配一般式!:

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly
Pro Asp Thr Met Arg Val Thr Trp Ala Pro
Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu
Val Arg Tyr Ser Pro Val Lye Asn Glu Glu
Asp Val Ala Glu Leu Ser Ile Ser Pro Ser
Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu
Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser
Ser Val Tyr Glu Gln His Glu Ser Thr Pro
Leu Arg Gly Arg Gln Lye Thr Gly Leu Asp
Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile
Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile
Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg
Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly
Arg Pro Arg Glu Asp Arg Val Pro His Ser

Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Lou Asn Gly Arg Glu Glu Ser Pro Lou Leu Ile Gly Gln Gln Ser Thr Val Ser Asp Val Pro Arg Asp Leu Glu Val Val Ala Ala Thr Pro Thr Ser Leu Leu Ile Ser Trp Asp Ala Pro Ala Val Thr Val Arg Tyr Tyr Arg He Thr Tyr Gly Glu Thr Gly Gly Asn Ser Pro Val Gln Glu Phe Thr Val Pro Gly 8er Lys Ser Thr Ala Thr Ils Ser Gly Leu Lys Pro Gly Val Asp Tyr Thr Ile Thr Val Tyr Ala Val Thr Gly Arg Gly Asp Ser Pro Ala Ser Ser Lys Pro Ile Ser Ile Ash Tyr Arg ··· ··· (1) Thr Glu Ile Asp で表されるアミノ便配列で示されることを特 徴とする細胞接着活性ポリペプチドo

- 2 請求項1記載の細胞接着活性ポリペプチドをコードするDNAを含有せしめた組換体プラスミド。
- 3. 請求項2配載の組換体プラスミドを導入せ しめた形質転換体。

4. 請求項3 配載の形質転換体を培養し、酸培養物より請求項1 記載の細胞接着活性ポリペプチドを採取することを特徴とする細胞接着 活性ポリペプチドの製造方法。

#### 3.発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、フィプロネクチン様の細胞接着活性タンパク質に関し、更に詳しくは、ヒトフィプロネクチンの細胞接着活性を有するポリペプチド及びその製造方法に関する。

#### 〔従来の技術〕

フイプロネクチンは、動物の種々の組織や体 液中、また、培養細胞表面などに広く分布する 多機能類タンパク質であり、細胞の接着、伸展、 移動、分化、増殖、實食作用などの生理作用を 示し、組織等復、組織構築、生体防御などに関 与していることが知られている。

フイプロネクチンは、分子量約25万のポリペプチドがC末端付近で8-8結合で2量体を 形成している。分子内アミノ酸配列は、繰返し

(3)

本発明の目的は、フィブロネクチンの細胞結合ドメインペプチドとして、新たに細胞接着活性を有するアミノ酸配列を明らかにし、その製造方法を提供することにある。

### 〔 驟態を解決するための手段〕

本発明を敷設すれば、本発明の無りの発明は

構造を有し、I、I型に分けられる。更に、 種々の機能を有するドメイン構造を有し、細胞 接着、コラーゲン、ヘバリン及びフイブリン のドメインをのいまれてリンの のお音音ドメインについてはから、細胞接着ドメインについてはからない。 で対する結果をいまたのでは、その例 を対するが変更の調整に使用することができる。 また、細胞付着の促進期として、点とができる。 ション、外傷治療薬等に使用することができる。

フイプロネクチンの細胞接着ドメインの基本構造については、その最小必要単位として R-G-D-8 配列が明らかにされており[ ネーチャー( Nature ) 第309巻、第30~35頁(1984)]、この配列を含む108アミノ酸幾基からなる分子量115万のポリベブチドが、細胞接着活性ペプチドとして特器昭59~501548号公報に配載されている。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、 との分子量 1。1 5 万のポリペ

(4)

細胞接着活性ポリペプテドに関する発明であって、下配一般式 ]:

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Lou Thr Asn Lou Lou Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Gln His Glu Ser Thr Pro Leu Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Leu Asp Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr 11e Thr Gly Tyr Arg Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Glu Asp Arg Val Pro His Ser Arg Asn Ser Ile Thr Leu Thr Asn Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Leu Asn Gly Arg Glu Glu Ser Pro Leu Leu Ile Gly Gln Gln Ser Thr Val Ser Asp

また本発明の第2の発明は前記一般式1で表される細胞接着活性ポリペブチドをコードするDNAを含有せしめた組換体プラスミドに関し、また本発明の第3の発明は前記組換体プラスミドを導入せしめた形質転換体に関する。更に本発明の第4の発明は前配形質転換体を培養し、数培養物より前記一般式1で表される細胞接着活性ポリペプチドを採取する細胞接着活性ポリペプチ

(7)

領域のアミノ酸配列によつてペプチドの発現が 著しく変化することを見出し、接着活性が強く、 かつ大量発現に適したペプチドの配列として、 例えば、279アミノ酸 残基ペプチド (Pro 1247 - Me t 1817 ) を明らかにし、それらの遺伝子工学 的製造法を開発して、既に特許出顧した(特顧 昭 6 3 - 3 1 8 2 0 号)。

本発明者らは更に研究を進め、2 7 9 丁ミノ 譲機基ペプチド(Pro<sup>1147</sup> - Met<sup>1517</sup>) の C 末億 5 丁ミノ酸残基を欠失させた 2 7 4 丁ミノ酸残 基ペプチド(Pro<sup>1247</sup> - Asp<sup>1612</sup>) を遺伝子工学 的に調製し、その細胞接着活性を翻定してF N と実質上低性同等の活性があることを明らかに した。本発明はこれらの知見に基づいて選成された。

以下本発明を具体的に説明する。

279 アミノ酸残基ペプチド (Pro<sup>120)</sup> - Met<sup>1517</sup>)をコードするプラスミドの調製については、 等 顧昭 63 - 31 82 0 号明細書に配載された方 法により行うことができる。 ペプチドを製造する方法に関する。

本発明者らは、ヒトフイプロネクチン(以下、FNと略配する)の細胞接着活性ポリペプチドとして特許出願されている1 1.5 kD (1 0 8 アミノ酸受基)のポリペプチドには細胞接着活性がほとんどないが、そのN 末を伸長した 283 アミノ酸及基ペプチド(Ala 1235 - Met 1517 ) にはFNと同等の接着活性があることを見出し、その遺伝子工学的製造法を開発して既に特許出顧した(特顧昭 6 3 - 1 4 8 号)。

なか、本明細書において、アミノ酸に付された用数字は、 BMBL データバンク( BMBL DATA BANK ) の P N アミノ酸に付与された N 末からのアミノ酸残基数を示す。

更に本発明者らは283アミノ酸残基ペプチドのN来側から、アミノ酸又はペプチド配列を欠失した鎖長の異なる細胞接着ドメインペプチドを遺伝子工学的に調製し、それらの細胞接着活性を測定してペプチドの鎖長と接着活性の静
細な関係を明らかにした。更にその過程でN末

(8)

FNのAla<sup>1285</sup> - Met<sup>1517</sup> をコードする PTF 3 0 1 の開始コドンの少し上流の一箇所を適当な制限酵素で切断した後、エキソニュクレアーを作用させて、5'側の配配を会立したにより、コードがである。反応条件を変えることにより、コードが得られる。これらのブラスミドのコードがの終止コドンの少し下流の1 箇所を増加を動きなれたの少し下したDNA 断片により、5'末端が積々ののでではない。5'末端が積々のではないまで除去されたcDNA 断片が得られる。とにより、Ala<sup>1286</sup> - Met<sup>1517</sup>(283 丁ミノ酸な 差)のN末質域が除去された種々の領長のベブチを発現させることができる。

発現ベクターとしては、既存のすべてのベクターを使用することができるが、本発明者らは、リポソーム結合部位と開始コドンの距離を最適化した pUC 系ベクターを用いる直接発現で好結果を得ている。

更に、 pUC 系ペクター の終止コドンの下流に 転写終結シグナルを接続することにより、発現 レベルを向上させることが可能である。

次だ、選択された組換体を発現に適した条件 下に特養し、細胞接着ドメインペプチドの発現 を誘導する。発現の確認には、イムノブロッテ

ÓΒ

基目の Lys 1513 のコドンA A A を終止コドン TAA に変換することにより 2 7 4 アミノ酸残基ペプチド (Proliss) - Asp 1512 ) をコードするプラスミドを調製することができる。この塩基の変換は、部位特異的変異の導入により行うことができる。

組換体からの細胞接着ドメインペプテトを育製では、例えば次のようにする。菌体とりでを含めて、超音を発生して、超音を発生して、超音を発生して、超音を発生して、一つでは、一つでは、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、できる。といて、できる。

組換体があり、は、のは、のは、のは、できる。

組換体があり、は、のは、のは、のは、のは、のは、のは、のは、のは、のは、のは、のは、のが、できる。

HPLCで更に精製をある。

得られた細胞接着ドメインペプチドは、NRK 細胞(正常ラット腎細胞)に対する細胞接着活性 の剛定に用いる。試料をパッファーに密かして、 イングの手法が用いられる。すなわち、培養留件の全タンパク質をBDBを含むパッファミヤーで加熱溶解し、BDB・ポリアクリルアミヤルの気が動で分離し、放動パターンを移したいで、FNの細胞接着ドメインでは、特色を発生したで、発色を発生したでで、発色を発生したででは、発色を発生したができる。

更に、得られたクローンについて挿入断片 5' 側の塩基配列を解析することにより、発現して いるペプチドのN末端を同定することができる。

2 7 4 アミノ酸残基ペプチド (Pro<sup>1247</sup> - Asp<sup>1812</sup>) を遺伝子工学的に調製する方法としては、以上 の実験により得られた、 2 7 9 アミノ酸残差ペ プチド (Pro<sup>1247</sup> - Mat<sup>1217</sup> ) をコードするプラ スミド PTPD 7 0 7 を用いるのが好都合である。 2 7 9 アミノ酸残基ペプチドの C 末端より 5 機

ÛΦ

マイクロブレートに吸着させた後、NRK細胞を添加し、37℃で一定時間インキュペートする。顕微鏡下で細胞の伸展を襲撃し、伸展活性を発現するウエル当りの最少量を天然のFNと比較することにより、細胞接着活性の強さを表すことができる。

以上の一連の実験により、前配一般式!で表される配列を有する274アミノ酸残基ペプチド(Pro 1387 - Asp 1813 )がFNと実質上ほぼ同等の細胞接着活性を示すことが明らかとなつた。
〔実施例〕

以下、本発明を実施例により更に具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されない。 参考例1

2 7 9 アミノ酸残基ペプチド (Pro \*\*\*\* - Met \*\*\*\* ) をコードするブラスミド PTFD 7 0 7 及び PTF 7021 の構築

2 7 9 アミノ酸残基ペプチドをコードするブラスミド PTPD 7 0 7 及び PTF 7 0 2 1 の構築方法 については、特慮昭 6 5 - 3 1 8 2 0 号明細書

**に詳細に記載されている。以下とれを概能する。** 2 8 5 アミノ酸 残基ペプチド(Ala<sup>1235</sup> - Met<sup>1517</sup>) をコードするプラスミド pTF 301 を Xbal で分 解した後、 BAL 31 ヌクレアーセー B を作用さ せ、経時的にサンプリングした。サンプリング した反応液を1つにまとめ、DNAを精製、回 収し、クレノウ酵素により末端を修復した後、 Hindlr分解、これをアガロースゲル電気泳動 にかけ、 Q 5 kb ~ Q 8 kb に相当する断片を回 収した。このDNA断片に、リン酸化Ncolリ ンカー d(pAGCCATOGCT)をT4 DNAリカーセに より接続し、 Ncol 及び Hindl にて分解後、セ フアロース CL-4Bのカラムにかけて遊離のリン カーを除出した。得られたDNA断片を、あら かじめ Ncol 及び Hind I で処理して脱リン酸した ブラスミド pUC119N に接続し、大腸菌 HB101 を形質転換した。得られた形質転換体をアンピ シリン含有し寒天培地上のニトロセルロースフ イルターに移し、37℃にて培養し、生育した コロニーをクロロホルム蒸気中に接触させた後、

05

多いペプチドが279アミノ酸要基ペプチドであり、これを pTFD 7 0 7 と命名した。 更化、 pTFD 7 0 7 に含まれる、ペクター由来の Ala に 対応する配列(GCT)を 部位特異的変異の手法 (特顧昭 6 3 - 1 4 8 号)により除去した。 更 化、発現レベルを上げるために、分泌発現ペクター pIN II - OmpA1 から 1pp ターミネーター配列を Hind II - Ball 所片として取出し、 pTFD 707 の Hind II - Ball サイトに接続して、 pTF 7021 を構築した。

#### 実施 例 1

2 7 4 アミノ酸残基ペプチド ( Pro \*\*\*\* -- Amp \*\*\*\*). をコードするブラスミドの構築

pTFD707への部位特異的変異の導入は、クンケル(kunkel) らの方法[プロシーテインクズ オブ ザ ナショナル アカデミー オブ サイエンス オブ ザ U.S.A.(Proceedings of the National Academy of Sciences of the U.S.A.)第82巻、第488~492 質(1985)、メソツズ イン エンザイモ

リゾチーム、 DNase L 処理、 B S A によるブロ ツキングを行つた。フイルターにFNの細胞接 着ドメインを特異的に認識する抗 F N モノクロ ーナル抗体 FN-10 [宝酒造(株) 販売]、次い でパーオキシダー 七根腺第2抗体を作用させ、 過酸化水素と4-クロロ-1-ナフトールの存 在下で発色させることにより、発現している形 質転換体を週別した。得られたクローンをL-プロスで振とり培養後、全菌体タンパク質を SDS-ポリアクリルアミドゲル電気体動( SDS-PAGE ) で分離し、抗FNモノクローナル 抗体FN-10と反応する、22kDa~32kDa のポリペプチドが生産されていることを確認し た。これらのうち、11クローンについて挿入 断片 5′傷の塩基配列を決定したところ、 C 末端 をMot'\*17 として、それぞれ279、258、 219, 213, 207, 206, 198, 195、190、186、1787ミノ酸幾基 をコードしていた。これらのペプチドの発現量 を SDS-PAGE で比較したところ、最も発現量の

00

ロジー(Methods in Ensymology)第154巻、 第367~382頁] 化草じて構成された、サ イト・ダイレクテッド ムタゲネシス システ ム ミユータン・K (Site-directed mutagenesis system Mutan - K) [宝酒造(株) 販売) を用いて行つた。

pTFD707を大勝菌BW313に導入し、50
#8/mdのアンピシリンを含む100mdの2×YT
培地(1.6 多パクトトリプトン、1 多酵母エキス、0.5 多 NaCL) で5 7 ℃にて振とう培養した。660 nm の吸光度が0.3 の時点で10<sup>10</sup>
pfu/mdのM13K07ファージ被1 mlを加え、更に3 7 ℃で16時間培養を続けた。遠心分離により上前を囲収し、2.5 M NaCL、20 多ポリエチレングリコール + 6000 の25 mlを加え、室配で10分放置した。遠心分離し、沈殿を5mlのTEパファー[10mMトリス(Tria)-HCL、pH 8.0、1 mM RDTA] に溶解し、フェノール:クロロホルム処理、更にクロロホルム処理、エタノール沈殿により一本銀DNAを

回収した。得られた一本鎖DNA30ngを、 1 ML のアニーリングパッファー(20 mM ト リス・HCL、 pH & O 、 1 0 mM MgCL; 、50 mM NaCl、 1 mM D T T ) に密解し、あらかじめり ン酸化したオリゴヌクレオチド d[pGGATGGTTA GTCAATTTC] 1 pmol を含む 1 AL の密蔽を加え、 65℃15分、37℃15分静霞した。とれに、 2 5 ML の伸長パツファー(5 0 mM トリス・ HCL、pH 8.0、60 mM 酢酸 アンモニウム、5 mM MgCL2, 5 mM D T T, 1 mM N A D, 0.5 mM date, dote, core, drie ), 60 == > FOB. coli DNA リガーゼ、1 ユニットのT 4 DNAポリメラーゼを加え、25℃2時間静置 し、3 AL の C 2 M EDTA、 PH & C を加え、 δ 5 τ 5 分静 置した。反応放 3 μ ℓ ℓ、大腸菌 BMH71-18 mutS コンピテントセル30 mlを 混合し、0℃30分、42℃45秒、0℃2分 静敞した。これに300 ul のL - プロスを加 え、37℃1時間静蔵し、次いで、10 ×4 の M13K07ファージ散を加え、37℃30分静置

(19)

した。得られた 0.5 kb フラグメント 5 ng、2.1 kb フラグメント 2 0 ng、2.4 cm 高値(株) 販売 ] A 版、3 n L の B 版を加え、1.6 c で 3 0 分インキュペートした。反応 液 1.0 μL を用いて大腸 関 J M 1.0 9 を形質 転換し、 P N の Pro \*\*\*\* - A a p \*\*\*\* (2.7 4 T ミノ 微残 基)をコードし、1pp の ターミネー ター配列をもつブラスミドを得、 p T F 7 2 2 1 と命名した。 p T F 7 2 2 1 を導入した大腸 関 J M 1.0 9 を R e cherichia coli J M 10 9 / P T F 7 2 2 1 と表示し、 工業技 粉 除 数 生物工 繁技 粉 研究 所 に 寄託した 〔 微工 研 条 寄 第 1 9 1 5 号 ( F E R M B P - 1 9 1 5 ) ]。

JM109/pTF7221を培養して、細胞接着 活性ポリペプチドの発現を調べたところ、全面 体タンパク質の少なくとも30%の発現が認め られた。

実施例 2

274アミノ酸機基ペプチド (pro 1229 - Asp 1812)

2 μg の pTFD707 - 45 を BamH ] 及び Hindleで 分解し、アガロースゲル電気 泳動にかけ、 0.5 kb のフラグメントを回収した。一方、 2 μg の pTF7021 を BamH [ 及び Sca [ で分解し、ア ガロースゲル電気 泳動し、 2.1 kb のフラグメ ントを回収した。更に、 2 μg の pTF7021 を Hindle 及び Sca 」で分解し、アガロースゲル電 気泳動にかけ、 2.4 kb のフラグメントを回収

(21)

#### の精製

FNの Pro1239-Asp1812 (274 アミノ酸 表基) をコードするDNAを発現ペクターに接続して 得られたブラスミド pTP 7221 を導入した Escherichia coli JM109 / pTF 7221 %. 5 O #8/mlのアンピシリンを添加した5 mlのL - プロスを含む試験管で37℃、一夜撮とり培 養した。これを500㎡の同格地を含む24の 三角フラスコに接種し、180 r.p.nで培養を 続けた。 6 6 0 nm の吸光度が Q 3 の時点で 2 mM の IPTG(イソプロビルーβーチオガラクト シド)を添加し、20時間後に集富した。菌体 の一部を用いてイムノブロッティングを行つた。 すなわち、全菌体タンパク質を SDS-PAGE で分 難し、泳動パターンをニトロセルロースメンブ ランに転写した後、 F N の細胞接着ドメインを 特異的に認識するモノクローナル抗体(FN-10、 宝酒造(株) 販売〕を作用させ、次いてパーオキ シダーゼ標識第2抗体を作用させた。結合した 第2抗体のパーオキシダーゼ活性を4~クロロ

ナフトールと過酸化水素の存在下で発色させ、 279アミノ酸より低分子偶34kb 付近に目 的のパンドを確認した。次に、全額体ペレット を10 mM トリス HCL ( pH 7.5 )、5 mM BDTA、 5 mM メルカプトエタノールを含む溶板に懸剤 して超音波処理を行つた。速心分離により上情 を採取し、20 mM トリス HCL ( pH 7.5 ) に 対して透析した。透析内数をモノクローナル抗 体 FN-10を結合させたセフアロース4 B のカ ラム(8 11) に通した。カラムを洗浄バッファ -A (20 mM + 9 x HCL, pH & 0, 0.15 M KC1) で洗浄し、更に洗浄パッファーB(20 mM トリスHCL、pH & 4、 Q 1 5 M KCL ) で洗 争した。最後に番出パッファー(50 mM グリ シンHCL、 pH 2 3 、 Q 2 M KCL ) で答出し、 分面した。イムノプロッティングにより目的面 分を集め、脱塩、凍結乾燥して、電気泳動的に **暦暦単一なペプチド約5 砂を得た。次いで骸ぺ** プチドをアミノペプチダーゼP(1983年、 朝倉書店発行、酵素ハンドプック、第534頁

23

●BBAを1000AL加え、37℃、1時間インキュペートして、ブレートをブロックした。PBBで2回ブレートを洗浄した後、あらかじめイーグルの最小塔地(MBM)に10<sup>8</sup> 細胞/出となるように懸濁させたラット 育細胞(NRK-49 P)を100AL/ウェルの割合で分注し、37℃で2~3時間インキュペートした。ない、使用したNBK-49 P細胞は、凍結保存した、株を前培養した後、トリブシン処理したものを株を前培養した後、トリブシン処理したものを株を前培養した後、トリブシン処理したものを株を前培養した。その結果を第1 供作示す。

第 1 装

| ポリペプチド              | (アミノ散残基)<br>(108) | 数少細胞接着活性<br>#8/ウエル<br>(pmole/ウエル) |                   |
|---------------------|-------------------|-----------------------------------|-------------------|
| Ile 1414 - Met 1817 |                   | >50                               | <b>(&gt;4400)</b> |
| Pro 1227 - Asp 1212 | (274)             | 0.0 3                             | (10)              |
| Pro 1247 - Met 1817 | (279)             | 0.03                              | ( 1.0 )           |
| l n                 | (2324)            | 0.18                              | (80)              |

参照)処理を行い、N末のMetを除去後、前述の方法によりペプチドを再精製した。本ペプチドのN末端から約10アミノ酸费基のアミノ酸配列を調べたところ、Pro-Thr-Asp-Leu-Arg-Phe-Thr-Asp-Ile-Glyの配列が確認され、目的ペプチドのN末端配列と一致した。

#### 奥施例3

#### 細胞接着活性の測定

前配実施例2で得られた274アミノ酸残基ベブチド、279アミノ酸残基ベブチド(特顧 昭 6 3 - 3 1 8 2 0 号)及び P N の細胞接着活性をルオスラーティ(Ruoslaht1)らの方法
[メソツズ イン エンザイモロジー(Methods in Ensymology)第82巻、第803~831
頁(1981)〕に単じて制定した。 試料を生理 食塩水又は蒸留水に溶かして段階的に希釈し、 その50 4 2 を96穴マイクロブレートに分注 し、4 で、一夜インキュペートして、試料を受し、4 で、一夜インキュペートして、試料を受し、4 で、一次インキュペートに吸着させた。次に、PBS(リン酸緩 衝化生理食塩水)でブレートを2回洗浄し、3

04

#### (発明の効果)

以上詳細に説明したように、本発明により、 PNと実質上同等の細胞接着活性を有するポリペプチド、及びその遺伝子工学的な製造方法が 提供された。上記ポリペプチドは創傷治癒、点 駆薬、ガン転移防止、人工験器の人体への定策 削等の医薬品として、また化粧品、歯磨等に使 用される。

> 特許出題人 實 語 造 株式 会 社 代 理 人 中 本 宏 同 井 上 昭 同 吉 概 桂

第1頁の続き @Int.Cl.5 識別記号 庁内整理番号 // A 61 K 7/00 7/16 37/04 7306-4C 6971-4C J

8615-4C

ABL ADA ADT ADU AGA

(C 12 P 21/02 C 12 R 1:91)

@発 明 者 加藤 郁 之 進 滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 資酒造株式会社中央研

究所内

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第1部門第1区分

【発行日】平成6年(1994)12月6日

【公開番号】特開平2-97397

【公開日】平成2年(1990)4月9日

【年通号数】公開特許公報2-974

【出願番号】特願昭63-160949

【国際特許分類第5版】

C12P 21/02

C 8214-4B

C07K 13/00 ZNA

ZNA 8318-4H

C12N 15/12

// A61K 7/00

J 9051-4C

7/16

7252-4C

37/04

04 ABL

ADA 8314-4C

ADT

adu

AGA

(C12P 21/02

C12R 1:91 )

#### 手 統 補 正 沓 (自発)

平城6年6月30日

特許庁長官 麻 生 披 駁

1.事件の表示 昭和63年特許願第160849号

2.発明の各称 細胞接着活性ポリペプチド

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 京都府京都市伏見区竹中町609番地

名称 寶酒造株式会社

代表者 大 哲 久

(代表者変更)

4.代 理 人

〒105

住 所 東京都港区西新棋3丁目 15番8号

西新橋中央ビル302号 電話(3437)3467番

氏名 弁理士(7850) 中本 宏 🔀

(ほか2名) 💆

5. 補正命令の日付 自発補正

6. 縮正により増加する請求項の数

7. 補正の対象

- (1) 明細書の特許請求の範囲の間
- (2) 明細書の発明の詳細な説明の棚

8. 補正の内容

- (1) 明細書の特許請求の範囲の間を別紙のとおり補正する。
- (2) 明細書の発明の詳細な説明の報を下記のとおり補正する。

ア、明細音第3頁10仟の「チド・・・する。」なる全文を下

紀のとおり補正する。

「チド、並びにそれらをコードする遺伝子、及びその遺伝 デを用いた遺伝子工学的な製造方法に関する。」

イ. 同第7頁下から8~3行の「また・・・塩姜し、」なる全文を下記のとおり補正する。

「本発明の第2の発明は、第1の発明の一般式」で扱される細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝子に関する。

また本発明の第3の発明は前記一般式「で安される細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝子を含有せしめた組換体プラスミドに関し、また本発明の第4の発明は前記組換体プラスミドを導入せしめた形質転換体に関する。更に本発明の第5の発明は前記形質転換体を培養し、」

ウ. 同第26頁4行の「ペプチ・・・法が」なる全文を下記の とおり補正する。

「ペプチド、並びにそれらをコードする遺伝子、及びその 遺伝子を用いた遺伝子工学的な製造方法が」



#### 2.特許請求の範囲

#### i. 下記一般式[:

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn 11e Gly Pro Asp Thr Mot Arg Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ger Ile Asp. Leu Thr Asp Phe Leu Val Arg Tyr Sar Pro Val Lys Asn Clu Clu Asp Val Ala Olu Leu Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Lou Thr Asn Leu Leu Pro Gly Thr Olu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Gln His Glu Ser Thr Pro Leu Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Leu Asp Ser Pro Thr Oly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg Ile Arg His Hie Pro Glu His Phe Ser Cly Arg Pro Arg Olu Asp Arg Val Pro His Ser Arg Asp Ser Ile Thr Leu Thr Asp Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Leu Asn Gly Arg Olu Clu Ser Pro Lou Leu Ile Gly Gln Gln Ser Thr Val Ser Aep Val Pro Arg Asp Leu Glu Val Val Ala Ala Thr Pro Thr Ser Leu Leu Ile Ser Trp Asp Ala Pro Ala Val Thr Val Arg Tyr Tyr Arg Ile Thr Tyr Gly Clu Thr Cly Cly Asn Ser Pro Val Gin Glu Phe Thr Val Pro Gly Ser

で扱されるアミノ酸配列で示されることを特徴とする細胞接着 活性ポリペプチド。

- 2. 請求項 1 記載の細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝子。
- 3. 請求項2記載の細胞接着活性ポリペプチドをコードする<u>遺伝</u> 子を含有せしめた組換体プラスミド。
- 4. 請求項3. 記載の組換体プラスミドを導入せしめた形質転換体。
- 5. 請求項
  拾求項
  記載の
  記載の
  組
  と
  を
  特徴とする
  組
  と
  を
  特徴とする
  組
  と
  を
  特徴とする
  と
  を
  特徴とする
  と
  を
  特徴とする
  と
  を
  特徴とする
  と
  と
  を
  り
  り
  り
  た
  と
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  り
  <p

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

| ☐ BLACK BORDERS                                       |
|---|
| ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES               |
| FADED TEXT OR DRAWING                                 |
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING                  |
| ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES                               |
| ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS                |
| ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS                                |
| ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT                 |
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY |
| Потить  |

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.